

Листок-вкладыш – информация для пациента

Ибуклин® Экспресс, 400 мг + 325 мг, порошок для приготовления раствора для приема внутрь

Действующие вещества: ибупрофен + парацетамол

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается через 2–3 дня, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша:

1. Что из себя представляет препарат Ибуклин® Экспресс, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Ибуклин® Экспресс
3. Прием препарата Ибуклин® Экспресс
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Ибуклин® Экспресс
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Ибуклин® Экспресс, и для чего его применяют

Препарат Ибуклин® Экспресс содержит действующие вещества ибупрофен и парацетамол и относится к группе анальгетиков; другие анальгетики и антипиретики; анилиды. Препарат Ибуклин® Экспресс используется для симптоматической терапии, уменьшения боли и воспаления и снижения температуры тела.

Показания к применению

Препарат Ибуклин® Экспресс применяется у взрослых старше 18 лет при следующих состояниях:

- симптоматическая терапия инфекционно-воспалительных заболеваний (простуда, грипп), сопровождающихся повышенной температурой, ознобом, головной болью, болью в мышцах и суставах, болью в горле;
- миалгия (мышечная боль);
- невралгия (боль, вызванная поражением нервных волокон);
- боли в спине;
- суставные боли, болевой синдром при воспалительных и дегенеративных заболеваниях опорно-двигательного аппарата;
- боли при ушибах, растяжениях, вывихах, переломах;
- посттравматический и послеоперационный болевой синдром;
- зубная боль;
- альгодисменорея (болезненная менструация).

Препарат предназначен для симптоматической терапии, уменьшения боли и воспаления на момент использования, на прогрессирование заболевания не влияет.

Способ действия препарата

Комбинированный препарат, действие которого обусловлено входящими в его состав компонентами.

В результате взаимоусиливающего действия ибупрофена и парацетамола достигается более выраженное обезболивающее действие и усиление жаропонижающего эффекта, чем при применении этих препаратов по отдельности.

После первого приема препарата Ибуклин® Экспресс жаропонижающее действие отмечается в среднем через 15 минут, клинически значимое снижение температуры тела достигается через 1 ч, максимальное снижение температуры – через 3 ч.

Клинически значимый обезболивающий эффект отмечается через 1 ч после приема препарата Ибуклин® Экспресс: максимальное снижение интенсивности боли в суставах (артралгии) отмечается через 3 ч, головной боли – через 4 ч, и боли в мышцах (миалгии) – через 3 ч.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в этом листке-вкладыше.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Ибуклин® Экспресс

Противопоказания

Не принимайте препарат Ибуклин® Экспресс, если:

- у Вас аллергия на ибупрофен, парацетамол, другие НПВП или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас эрозивно-язвенные заболевания органов желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) (в том числе язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, болезнь Крона, язвенный колит) или язвенное кровотечение в активной фазе или в анамнезе (два или более подтвержденных эпизода язвенной болезни или язвенного кровотечения);
- у Вас есть внутримозговое (цереброваскулярное) или иное кровотечение;
- у Вас гемофилия или другие нарушения свертываемости крови, в том числе геморрагические диатезы, внутричерепные кровоизлияния;
- у Вас тяжелое нарушение функции почек (почечная недостаточность тяжелой степени, клиренс креатинина менее 30 мл/мин или прогрессирующие заболевания почек);
- у Вас есть полный или неполный синдром непереносимости ацетилсалициловой кислоты (риносинусит, крапивница, полипы слизистой оболочки носа, бронхиальная астма);
- у Вас тяжелые нарушения функции сердца (декомпенсированная сердечная недостаточность или сердечная недостаточность, класс IV по классификации Нью-Йоркской Ассоциации кардиологов);
- у Вас есть поражения зрительного нерва;
- у Вас есть заболевания системы крови;
- Вам недавно провели операцию по восстановлению кровотока в артериях сердца (аортокоронарное шунтирование);
- у Вас тяжелое нарушение функции печени (печеночная недостаточность тяжелой степени) или активное заболевание печени;
- у Вас повышенный уровень калия в крови (гиперкалиемия), подтвержденный лабораторно;
- Вы беременны на сроке более 20 недель;
- Вам еще нет 18 лет.

Если Вы не уверены, что перечисленное не относится к Вам, проконсультируйтесь у лечащего врача или работника аптеки.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Ибуклин® Экспресс проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Обязательно сообщите врачу

- Если у Вас имеются проблемы с сердцем (сердечная недостаточность) или сосудами (заболевания периферических артерий), в том числе артериальная гипертензия (повышенное кровяное давление, особенно если оно плохо контролируется приемом препаратов, снижающих давление) – препарат может вызывать задержку жидкости, повышение артериального давления и отеки.
- Если у Вас есть заболевания сосудов головного мозга (цереброваскулярные заболевания).
- Если у Вас есть заболевания крови, причина которых неизвестна (снижение уровня лейкоцитов – лейкопения; снижение эритроцитов и/или гемоглобина в крови – анемия).
- Если у Вас нарушен обмен жиров в организме (дислипидемия) или повышены концентрации холестерина и/или триглицеридов в крови (гиперлипидемия).
- Если у Вас ранее был однократный эпизод язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки или кровотечения из язвы желудочно-кишечного тракта.
- Если у Вас есть инфекция *Helicobacter pylori*, воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит), тонкой кишки (энтерит), толстой кишки (колит); или у Вас было язвенное поражение толстого кишечника (язвенный колит).
- Если у Вас есть вирусный гепатит, нарушение функции печени средней или легкой степени тяжести; состояния, сопровождающиеся повышенным уровнем билирубина в крови (синдром Жильбера, Дубина-Джонсона или Ротора), заболевание печени, при котором происходит замещение клеток печени рубцовой тканью (цирроз печени с портальной гипертензией).
- Если у Вас нарушена функция почек, в том числе при обезвоживании (почечная недостаточность, клиренс креатинина 30-60 мл/мин); нефротический синдром.
- Если у Вас есть или ранее были бронхиальная астма или аллергические заболевания, так как повышается риск резкого сужения бронхов (бронхоспазма).
- Если у Вас есть системная красная волчанка или смешанное заболевание соединительной ткани (синдром Шарпа), так как повышается риск воспаления мозговых оболочек (асептического менингита).
- Если у Вас есть ветряная оспа, так как применение НПВП у пациентов с ветряной оспой может быть связано с повышенным риском развития тяжелых гнойных осложнений инфекционно-воспалительных заболеваний кожи и подкожно-жировой клетчатки (например, некротизирующего фасциита). В связи с этим рекомендуется избегать применения препарата при ветряной оспе.
- Если у Вас есть какие-либо тяжелые соматические заболевания.
- Если у Вас сахарный диабет.
- Если Вы принимаете другие НПВП; препараты, содержащие парацетамол; пероральные глюкокортикостероиды (гормоны), в том числе преднизолон;

препараты, препятствующие свертыванию крови (антикоагулянты), в том числе варфарин; препараты, препятствующие образованию тромбов (антиагреганты), в том числе ацетилсалициловую кислоту, клопидогрел; антидепрессанты из группы селективных ингибиторов обратного захвата серотонина (в том числе циталопрам, флуоксетин, пароксетин, сертралин).

- Если Вы человек пожилого возраста.
- Если Вы курите.
- Если Вы злоупотребляете алкоголем.
- Если Вы беременны на сроке до 20 недели.
- Если Вы кормите ребенка грудью.

Применяйте минимальную эффективную дозу препарата по возможности коротким курсом и в минимальной эффективной дозе, необходимой для устранения симптомов.

Не применяйте препарат вместе с лимонным чаем или соком citrusовых. Возможно образование осадка и снижение эффективности препарата.

Следует избегать одновременного применения препарата с другими лекарственными средствами, содержащими парацетамол и/или нестероидные противовоспалительные средства.

При применении препарата более 5–7 дней по назначению врача, Ваш врач может назначить Вам дополнительные анализы для контроля показателей крови и состояния печени.

Если Вы получаете некоторые препараты, препятствующие свертыванию крови (антикоагулянты непрямого действия), одновременно с препаратом Ибуклин® Экспресс, Ваш врач может назначить Вам дополнительные анализы для контроля показателей свертывания крови.

Лабораторные исследования

Препарат может исказить результаты лабораторных исследований при количественном определении глюкозы, мочевой кислоты в сыворотке крови, 17-кетостероидов (необходима отмена препарата за 48 ч до исследования). Если Вам назначены подобные анализы, сообщите Вашему врачу о приеме препарата Ибуклин® Экспресс.

Дети и подростки

Не давайте препарат Ибуклин® Экспресс детям и подросткам в возрасте от 0 до 18 лет.

Другие препараты и препарат Ибуклин® Экспресс

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

В частности, сообщите лечащему врачу, если Вы получаете какие-либо из перечисленных лекарственных препаратов:

- противорвотные средства, так как скорость всасывания парацетамола снижается при одновременном применении с метоклопрамидом или домперидоном;
- антикоагулянты (препараты, препятствующие свертыванию крови), например, варфарин, гепарин, аценокумарол, синкумар, фенилин, фениндион и другие, так как повышается риск кровотечения при длительном применении с парацетамолом;
- антациды (препараты, снижающие уровень кислотности в желудке), колестирамин (применяется для снижения уровня холестерина), так как снижается скорость всасывания парацетамола;
- ацетилсалициловая кислота, так как при одновременном применении ибупрофен снижает противовоспалительное и антиагрегантное действие ацетилсалициловой кислоты (возможно повышение частоты развития острой недостаточности сосудов сердца (коронарной недостаточности) у пациентов, получающих в качестве антиагрегантного средства малые дозы ацетилсалициловой кислоты, после начала приема ибупрофена);
- другие НПВП (применяются в качестве противовоспалительных, обезболивающих или жаропонижающих средств), в том числе, селективные ингибиторы ЦОГ-2 – следует избегать одновременного применения двух и более препаратов из группы НПВП из-за возможного увеличения риска возникновения побочных эффектов;
- антикоагулянты (гепарин, производные кумарина и индандиона) и тромболитические препараты (алтеплаза, анистреплаза, стрептокиназа, урокиназа); антиагреганты, колхицин (применяется при подагре): НПВП могут усиливать эффект антикоагулянтов, в частности варфарина и тромболитических препаратов – повышается риск развития геморрагических осложнений;
- инсулин или препараты для снижения уровня глюкозы, которые принимаются внутрь (пероральные гипогликемические лекарственные средства), так как усиливается их гипогликемическое действие (снижение уровня глюкозы в крови);
- антигипертензивные средства (применяются для снижения повышенного давления) (ингибиторы АПФ и антагонисты ангиотензина II) и диуретики (мочегонные), так как НПВП могут снижать эффективность препаратов этих групп, также может повышаться частота развития нежелательных реакций; диуретики и ингибиторы АПФ могут повышать нефротоксичность НПВП;
- глюкокортикостероиды (гормоны), так как повышается риск образования язв и кровотечений из желудочно-кишечного тракта;
- препараты, содержащие этанол, так как повышается риск эрозивно-язвенного поражения желудочно-кишечного тракта и риск тяжелых интоксикаций;
- кортикотропин (гормон гипофиза), так как повышается риск эрозивно-язвенного поражения желудочно-кишечного тракта;
- антиагреганты (препараты, препятствующие тромбообразованию), селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (группа препаратов, применяемых при

депрессии), так как повышается риск возникновения желудочно-кишечного кровотечения;

- сердечные гликозиды (применяются при сердечной недостаточности): одновременное их применение с НПВП может привести к усугублению сердечной недостаточности, нарушению функции почек;
- препараты лития (применяются при лечении психических нарушений);
- метотрексат (противоопухолевый препарат);
- препараты, на фоне одновременного приема которых с препаратом Ибуклин® Экспресс увеличивается риск токсического действия на почки (нефротоксичность):
 - циклоспорин (применяется при трансплантации органов или аутоиммунных заболеваниях);
 - препараты золота (применяются при ревматоидном артрите);
 - такролимус (применяется при трансплантации органов).
- мифепристон (используется для медикаментозного прерывания беременности). Прием НПВП следует начать не ранее, чем через 8–12 дней после приема мифепристона, поскольку НПВП могут снижать эффективность мифепристона;
- зидовудин (применяется для лечения ВИЧ-инфекции), так как повышается риск токсического действия на клетки крови (гематотоксичность);
- антибиотики хинолонового ряда, так как возможно увеличение риска возникновения судорог;
- другие антибиотики, такие как цефамандол, цефоперазон, цефотетан;
- вальпроевая кислота (применяется при эпилепсии);
- пликамицин (применяется при злокачественных опухолях или повышенном уровне кальция в крови);
- миелотоксические препараты (обладают токсическим действием на костный мозг), при совместном приеме с Ибуклин® Экспресс повышается риск токсического действия на клетки крови (гематотоксичность);
- препараты, содержащие кофеин, так как он усиливает обезболивающий эффект;
- лекарственные средства, блокирующие канальцевую секрецию в почках;
- препараты, на фоне одновременного приема которых с препаратом Ибуклин® Экспресс увеличивается риск развития тяжелых интоксикаций:
 - фенитоин (применяется при эпилепсии);
 - барбитураты (применяются при бессоннице, судорогах);
 - рифампицин (противотуберкулезное средство);

- фенилбутазон (применяется в качестве обезболивающего и жаропонижающего средства);
- трициклические антидепрессанты (применяются при депрессии).
- ингибиторы микросомального окисления: снижение риска гепатотоксического действия;
- урикозурические препараты (способствуют выведению мочевой кислоты из организма), так как снижается их эффективность.

Если Вы не уверены, что перечисленное не относится к Вам, проконсультируйтесь у лечащего врача или работника аптеки.

Препарат Ибуклин® Экспресс с пищей, напитками и алкоголем

Не применяйте препарат вместе с лимонным чаем или соком цитрусовых, так как это может привести к выпадению осадка и снижению эффективности препарата.

Во избежание возможного повреждающего действия на печень в период приема препарата не следует употреблять алкоголь.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность в ближайшее время, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

В период до 20 недели беременности применение препарата возможно только по рекомендации врача в тех случаях, когда потенциальная польза превышает возможный риск для матери и потенциальный риск для плода.

При применении НПВП у женщин, начиная с 20 недели беременности, возможно развитие маловодия и/или патологии почек у новорожденных (неонатальная почечная дисфункция). Не применяйте препарат при беременности в сроке более 20 недель.

Лактация

При необходимости применения препарата в период грудного вскармливания следует прекратить кормление грудью.

Фертильность

Если Вы планируете беременность в ближайшее время, учитывайте, что препарат несколько подавляет овуляцию во время его приема. Это действие обратимо после отмены препарата.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Воздержитесь от занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенного внимания и быстроты психомоторных реакций в период лечения препаратом Ибуклин® Экспресс.

Препарат Ибуклин® Экспресс содержит сахарозу

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Прием препарата Ибуклин® Экспресс

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

По 1 пакетику 3 раза в сутки. Максимальная суточная доза – 3 пакетика, с интервалом между приемами 4–6 ч.

Путь и (или) способ введения

Внутрь. До или через 2–3 ч после еды. Содержимое одного пакетика растворить в 250 мл теплой воды и тщательно размешать.

Не применяйте препарат вместе с лимонным чаем или соком цитрусовых.

Продолжительность терапии

Длительность лечения не более 3 дней в качестве жаропонижающего средства и не более 5 дней в качестве обезболивающего.

Продолжить применение препарата после указанного срока возможно только после консультации с врачом.

Если Вы приняли препарата Ибуклин® Экспресс больше, чем следовало

Симптомы передозировки препаратом Ибуклин® Экспресс могут включать желудочно-кишечные расстройства (диарея, тошнота, рвота, отсутствие аппетита [анорексия], боль в верхних отделах живота), кровотечение через 12–48 ч, заторможенность, сонливость, депрессию, головную боль, шум в ушах, нарушение сознания, нарушения сердечного ритма, снижение артериального давления, проявления токсического действия на печень и почки, судороги, возможна гибель клеток печени (гепатонекроз).

Если Вы приняли препарата Ибуклин® Экспресс больше, чем следовало, немедленно обратитесь к врачу. Если есть возможность, возьмите с собой упаковку, чтобы показать врачу, какой препарат Вы приняли.

Рекомендовано промывание желудка в течение первых 4 ч, щелочное питье, прием активированного угля (в соответствии с инструкцией по медицинскому применению), антацидных препаратов.

Если Вы забыли принять препарат Ибуклин® Экспресс

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат Ибуклин® Экспресс может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием препарата Ибуклин® Экспресс и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если заметите любую из перечисленных ниже серьезных нежелательных реакций:

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- сильная головная боль, высокая температура тела, скованность шеи или непереносимость яркого света (асептический менингит, чаще возникающий у пациентов с аутоиммунными заболеваниями).

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- появление кровоизлияний на коже и слизистых оболочках, синяков, кровотечения из носа, десен, маточные кровотечения (тромбоцитопеническая пурпура);
- выраженные отеки на губах, веках, щеках, слизистой рта, которые могут распространяться на слизистую оболочку гортани, вызывая затруднение дыхания, охриплость голоса и лающий кашель (отек Квинке);
- затруднение дыхания из-за сужения просвета бронхов (бронхоспазм);
- кашель, одышка, чувство стеснения в груди, удушье (бронхиальная астма);
- похолодание, влажность, синюшность кожи, снижение артериального давления, потеря сознания, одышка (анафилактический шок);
- серьезная, опасная для жизни кожная сыпь, обычно в виде пузырей или язв на слизистой оболочке ротовой полости, носа, глаз, половых органах, которая может широко распространиться по всей поверхности кожи, приводя к ее отслаиванию (эритема мультиформная, эксфолиативный дерматит, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, DRESS-синдром и острый генерализованный экзантематозный пустулез);
- давящая боль за грудиной, отдающая в левую руку или шею, жжение в груди, нехватка воздуха, одышка, чувство слабости, страх, потливость – при длительном применении (признаки инфаркта миокарда, как тромботического осложнения, включая синдром Коуниса);
- одышка, учащенное сердцебиение, усталость, отечность в основном нижних конечностей (сердечная недостаточность);
- стул черного цвета (мелена);
- кровавая рвота (в некоторых случаях с летальным исходом, особенно у пациентов пожилого возраста);
- уменьшение количества или отсутствие мочи (острая почечная недостаточность).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Ибуклин® Экспресс

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- уменьшение количества эритроцитов и гемоглобина крови (анемия), в том числе за счет снижения синтеза клеток крови костным мозгом (апластическая анемия) или за счет разрушения эритроцитов в кровеносных сосудах (гемолитическая анемия);
- снижение в крови количества клеток, называемых тромбоцитами (тромбоцитопения), лейкоцитами (лейкопения), гранулоцитами (агранулоцитоз) или всех клеток крови (панцитопения);
- кожная сыпь;
- кожный зуд;
- крапивница;
- нарушение дыхания (диспноэ);
- аллергический насморк (ринит);
- сухость и раздражение глаз;
- отек слизистой оболочки глаза (конъюнктивы) и век;
- повышение в крови количества клеток, называемых эозиофилами (эозинофилия);
- лихорадка;
- головная боль;
- головокружение;
- бессонница;
- тревожность;
- нервозность;
- раздражительность;
- возбуждение;
- сонливость;
- депрессия;
- спутанность сознания;
- галлюцинации;
- снижение слуха;

- шум в ушах;
- нарушения зрения;
- снижение остроты зрения, «туман» перед глазами, появление пятен в центре поля зрения, головная боль (токсическое поражение зрительного нерва);
- неясное зрение или двоение;
- появление в поле зрения пятна, которое закрывает обзор (скотома);
- снижение зрения, связанное с «ленивым» глазом (амблиопия);
- отеки на руках и ногах (периферические отеки);
- увеличение частоты сердечных сокращений (тахикардия);
- повышение артериального давления;
- повреждение желудка, вызванное приемом НПВП (НПВП-гастропатия), признаками которой являются тошнота, рвота, изжога, отсутствие аппетита (анорексия), дискомфорт или боль в верхних отделах живота (эпигастрии), диарея, вздутие живота (метеоризм); редко - эрозивно-язвенные поражения, кровотечения в желудке и кишечнике (риск увеличивается при длительном применении препарата);
- нарушение функции печени;
- воспаление печени (гепатит);
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- раздражение или сухость в полости рта;
- боль во рту;
- язвы на слизистой оболочке десен;
- одиночные или множественные язвы на слизистой оболочке рта (афтозный стоматит);
- запор;
- язва на слизистой оболочке желудка или двенадцатиперстной кишки (пептическая язва);
- воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит);
- боль ноющего характера, запор, вздутие живота, урчание, повышенное образование газов, повышение температуры тела (обострение колита и болезни Крона);
- повышение активности «печеночных» трансаминаз;
- желтуха;
- поражение почек (аллергический нефрит, нефротический синдром, нефритический синдром, интерстициальный нефрит);

- отеки;
- увеличение количества мочи (полиурия);
- воспаление мочевого пузыря (цистит);
- кровь в моче (гематурия);
- белок в моче (протеинурия);
- разрушение ткани почек (папиллярный некроз);
- усиление потоотделения;
- снижение концентрации глюкозы в сыворотке крови;
- уменьшение гематокрита и гемоглобина;
- увеличение времени кровотечения;
- увеличение сывороточной концентрации креатинина.

При длительном применении препарата в высоких дозах могут наблюдаться следующие нежелательные реакции, частота которых неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- изъязвление слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта;
- кровотечения (желудочно-кишечное, десневое, маточное, геморроидальное);
- нарушение зрения (нарушение цветового зрения, скотома, амблиопия).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Тел.: +7 800 550-99-03, +7 (499) 578-06-70

E-mail: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

www.roszdravnadzor.gov.ru

Республика Беларусь

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Тел.: +375 17-242-00-29

E-mail: rcpl@rceth.by

www.rceth.by

5. Хранение препарата Ибуклин® Экспресс

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на пакетике или картонной пачке после «Годен до». Датой истечения срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

Храните при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Ибуклин® Экспресс содержит

Действующими веществами являются ибупрофен и парацетамол.

Каждый пакетик содержит 400 мг ибупрофена и 325 мг парацетамола.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: сахароза, бетадекс (бета-циклодекстрин), сукралоза, ароматизатор вишневый 501027 AP0551 (мальтодекстрин (кукурузный), вкусоароматические вещества, бензиловый спирт (E1519), натуральные вкусоароматические вещества, триэтилцитрат (E1505), вкусоароматические препараты), ароматизатор апельсиновый 4153 (мальтодекстрин (кукурузный), натуральные вкусоароматические препараты, акации камедь (E414), ароматизаторы, идентичные натуральным, dl-альфа-токоферол (E307), бутилгидроксианизол (E320), трет-бутилгидрохинон (E319)), ароматизатор ванильный SC295824 (мальтодекстрин (кукурузный), акации камедь (E414), вкусоароматические вещества (ванилин, бензилбензоат, пиперональ), натуральный вкусоароматический препарат (перуанский бальзам)).

Внешний вид препарата Ибуклин® Экспресс и содержимое упаковки

Препарат представляет собой порошок для приготовления раствора для приема внутрь.

По 5 г в пакетике из комбинированного материала (ламинированная бумага/ПЭНП/алюминиевая фольга/ПЭНП).

По 6 или 9 пакетиков вместе с листком-вкладышем в пачку картонную.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Держатель регистрационного удостоверения

Индия

Д-р Редди'с Лабораторис Лтд. / Dr. Reddy's Laboratories Ltd.

8-2-337, Роад № 3, Банжара Хиллс, Хайдерабад, Телангана-500034, Индия / 8-2-337, Road No. 3, Banjara Hills, Hyderabad, Telangana-500034, India

Тел.: +91 40 4900 2900

Факс: +91 40 4900 2999

E-mail: mail@drreddys.com

Производитель

Д-р Редди'с Лабораторис Лтд. / Dr. Reddy's Laboratories Ltd.

Индия

Производственное подразделение-6, Вилл. Кхоль, Налагарх Роуд, Бадди, Дистрикт Солан, Х.П., 173205, Индия / Formulation Unit-6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Distt. Solan (HP) 173205, India

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения

Российская Федерация

Представительство фирмы «Д-р Редди'с Лабораторис Лтд.»

115035, г. Москва, Овчинниковская наб., д. 20, стр. 1

Тел.: +7 (495) 795-39-39

E-mail: adverse@drreddys.com

Республика Беларусь

Представительство компании «Д-р Редди'с Лабораторис Лимитед» (Республика Индия) в Республике Беларусь

220035, г. Минск, ул. Тимирязева, д. 72, офис 22, 53

Тел.: +375 17 336-17-24, 26, 28; +375 44 742-55-60

E-mail: adverse@drreddys.com

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <http://eec.eaeunion.org/>